日 本 国 特 許 庁 15.10.2004 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年10月14日

REC'D 0 9 DEC 2004

PCT

WIPO

Date of Application

Application Number:

号

特願2003-353490

[ST. 10/C]:

願

出

[JP2003-353490]

出 願 人
Applicant(s):

北興化学工業株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月25日

1) 1



【曹類名】 特許願 【整理番号】 P-B1529 特許庁長官 殿 【あて先】 C12P 7/26 【国際特許分類】 C12P 7/18 C12N 15/53 【発明者】 神奈川県座間市立野台一丁目4番6号 サンライズ立野台101 【住所又は居所】 号 山口 将憲 【氏名】 【発明者】 神奈川県厚木市戸田2297番地3 ソレーユ・f202号 【住所又は居所】 北 雄一 【氏名】 【発明者】 神奈川県海老名市門沢橋904番地 スターハイツヒル303 【住所又は居所】 森 哲也 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市青葉区みたけ台7番地16 【住所又は居所】 神辺 健司 【氏名】 【発明者】 東京都町田市金井六丁目37番30号 サニーヒルハイツ102 【住所又は居所】 友田 明宏 【氏名】 【発明者】 神奈川県川崎市多摩区宿河原二丁目42番 25-201号 【住所又は居所】 高橋 篤 【氏名】 【特許出願人】 000242002 【識別番号】 北興化学工業株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100100549 【識別番号】 【弁理士】 川口 嘉之 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100090516 【弁理士】 【氏名又は名称】 松倉 秀実 【選任した代理人】 【識別番号】 100089244 【弁理士】 遠山 勉 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 192372 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 【物件名】 明細書 1

要約書 1

【物件名】



【請求項1】

少なくとも以下の理化学的性質を有するNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ

- (a)作用:電子受容物質の存在下で、ミオーイノシトールから電子を奪いシローイノ ソースを生成する反応を触媒する、
 - (b) 至適 p H: p H4.5~5.5において活性が極大値を示す、
 - (c) 補因子:1モルの酵素に1モルのヘム鉄を含有する、
 - (d) 阻害剤: 1 mMoS n^{2+} イオンにより酵素活性が10%以下に阻害される、
- (e) サブユニット構造:少なくとも分子量76kダルトンと46 k ダルトンのタンパク質を含有するヘテロマーである、
- (g) 基質特異性: Dーキローイノシトール、ムコーイノシトール、ミオーイノシトールに反応し、Dーキロー1ーイノソース、Lーキロー2ーイノソース、シローイノソースへ、それぞれ、変換する。アローイノシトール、シローイノシトール、Lーキローイノシトール、グルコースには反応しない。

【請求項2】

NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ生産能を有するアセトバクター属に属する微生物を培養し、培養された微生物の菌体から、ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを分離精製することを特徴とする、ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの製造方法。

【請求項3】

前記微生物がアセトバクター・エスピーAB10253株 (FERM P- 18868) である、請求項2記載の製造方法。

【請求項4】

ミオーイノシトール及び電子受容体を含有する溶液中で、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼをミオーイノシトールに作用させてシローイノソースを生成せしめ、 生成したシローイノソースを溶液中から分離精製することを特徴とする、シローイノソースの製造方法。

【請求項5】

ミオーイノシトール及び電子受容体を含有する溶液中で、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼをミオーイノシトールに作用させてシローイノソースを生成させる工程、前記シローイノソースに還元剤を作用させてシローイノシトールを生成させる工程、及び前記シローイノシトールを分離精製する工程を含む、シローイノシトールの製造方法

【請求項6】

アセトバクター・エスピーのAB10253株を変異処理し、得られた変異株から、NAD*非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にして選別することを特徴とする、シローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法。

【請求項7】

微生物を含む天然試料の中から微生物を単離し、単離された微生物から、NAD[†] 非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にして選別することを特徴とする、シローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法。

【請求項8】

請求項6又は7に記載のスクリーニング方法によって得られたシローイノソース製造用微生物を、ミオーイノシトールを含有する培地で培養することにより、ミオーイノシトールからシローイノソースを生成せしめ、生成したシローイノソースを培地から分離精製することを特徴とする、シローイノソースの製造方法。

【請求項9】

請求項6又は7に記載のスクリーニング方法によって得られたシローイノソース製造用微 生物を、ミオーイノシトールを含有する培地で培養することにより、ミオーイノシトール からシローイノソースを生成させる工程、前記シローイノソースに還元剤を作用させてシ ローイノシトールを生成させる工程、及び前記シローイノシトールを分離精製する工程を 含む、シローイノシトールの製造方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】新規酵素NAD*非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ及び該酵素を 用いたシローイノシトールの製造方法

【技術分野】

[0001]

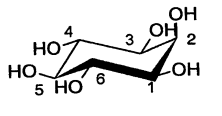
本発明は、新規なNAD[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ及びその製造方法 に関する。本発明はまた、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標 としたシローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法に関する。本発明はさらに、 NAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ又は該酵素の高活性株を用いたシロー イノソース及びシローイノシトールの製造方法に関する。シローイノソースは、医薬品な どの原料として利用することができる。また、シローイノシトールはアルツハイマー病の 治療薬や、生理活性物質の合成原料、液晶化合物の合成原料として利用することができる

【背景技術】

[0002]

ミオーイノシトールは次の立体構造式(A)

【化1】

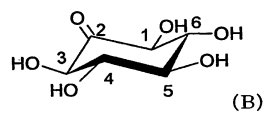


(A) で表される天然に産する既知の物質である。

[0003]

また、シローイノソースは次の立体構造式(B)

【化2】

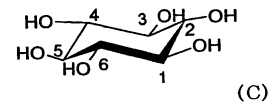


で表される既知の物質である。

[0004]

さらに、シローイノシトールは次の立体構造式(C)

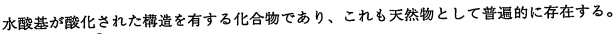
【化3】



で表される既知の化合物である。

[0005]

シローイノシトールはミオーイノシトールの立体異性体の一つで動物・植物中に広く見 出される物質である。また、シローイノソースはミオーイノシトールの2位のアキシャル



[0006]

シローイノシトールはアルツハイマー病の治療薬(非特許文献 1 参照)や、生理活性物 質の合成原料(特許文献1参照)、液晶化合物の合成原料(特許文献2参照)としての用 途が期待されている物質である。

[0007]

ミオーイノシトールをシローイノソースへ酸化する酵素(ミオーイノシトールデヒドロ ゲナーゼ)は動物・藻類・酵母・細菌等多くの生物種からの報告があり、自然界に広く存 在する酵素である。前記酵素を有する代表的な微生物種としては、エアロバクター エア ロゲネス(非特許文献2参照)、バチルス属細菌(非特許文献3又は4参照、特許文献3 ~ 5 参照)、シュードモナス属細菌等(非特許文献 5 又は 6 参照)がある。

[0008]

しかしながら、これらの報告におけるミオーイノシトールデヒドロゲナーゼは、NAD+依 存型の酵素であり、酸化のためにNAD+またはNADP+を要求し、工業的規模で作用させる場 合、これら補酵素をリサイクルするため、発酵生産を用いなければならず、そのため基質 の一部が分解される、または、基質濃度を低くしなければならないなど、工業的規模にお ける問題点があった。

[0009]

また、ミオーイノシトールをシローイノシトールへ変換する微生物としてはアグロバク テリウム属細菌が知られている(特許文献6参照)。しかし、この方法では、シローイノ シトールの収率は低く、他の変換物も生じるために、工業的規模では利用できない。

[0010]

一方、アセトバクター属細菌(非特許文献7参照)は、ミオーイノシトールに作用して 、酸素を吸収し、シローイノソースへ酸化することが知られているが、詳細なメカニズム は検討されていない。近年になって、アセトバクター属に属する微生物AB10253株は、 高濃度のミオーイノシトール濃度でも作用し、また、静止菌体でも酸化反応が進行するこ とが示された(特許文献7参照)。そのため、これまでに知られるNAD*依存型のミオ ーイノシトールデヒドロゲナーゼとは、異なる機構で酸化反応が起きていると考えられる が、その詳細は不明である。

[0011]

一方、化学合成的手法でシローイノソースまたはシローイノシトールの製法としては、 (i) ヘキサヒドロキシベンゼンをラネーニッケルで還元し、シローイノシトールを得る 方法(非特許文献 8 参照)、(ii) グルコフラノース誘導体から5段階の反応でシローイ ノソースを得て還元し、シローイノシトールを得る方法(非特許文献9参照)、(i i i) シスートリオキサートリスーホモベンゼンを原料に4段階以上の反応でシローイノシトー ルを得る方法(非特許文献10参照)、(iv)ミオーイノシトールを白金触媒で酸化しシ ローイノソースを得、続いてエステル化したのち還元と加水分解を行って、シローイノシ トールを得る方法(特許文献 2 参照)等がある。

[0012]

以上のように、ミオーイノシトールを微生物により酸化レシローイノソースを生成する 方法及び、シローイノソースを適当な還元剤で還元しシローイノシトールを生成する方法 は公知の技術である。しかしながら、これら既知のシローイノシトールの製造方法は、い ずれも工業的規模で実施する方法としては、変換活性、操作容易性、あるいは経済性の面 で改善の余地があった。

【特許文献1】米国特許 第5,412,080号公報

【特許文献2】ドイツ連邦共和国特許 第3,405,663号公報

【特許文献3】特開平4-126075号公報

【特許文献 4 】特開平05-192163号公報

【特許文献 5 】特開平06-007158号公報

【特許文献 6 】特開平9-140388号公報

【特許文献7】特開平2003-102492号公報

【非特許文献1】「ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journa l of Biological Chemistry)」(米国)、2000年、 275巻(No.24)、p.18495-1850 2

【非特許文献2】「アーカイブズ・オブ・バイオケミストリー・アンド・バイオフィ ジックス(Archives of Biochemistry and Biophysics)」(米国)、1956年、J,Lar ner et al.、60巻、p.352~363

【非特許文献3】「ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journa l of Biological Chemistry) 」(米国)、1979年、254巻、p.7684~7690

【非特許文献 4 】「マイクロバイオロジー(Microbiology)」(米国)、1994年、14 0巻、p. 2289~2298

【非特許文献 5】「モナトゼフテ・ヒュア・ケミ (Monatshefte fur Chemie)」(ド イツ)、1969年、 100巻、p. 1327-1337

【非特許文献 6】「ジャーナル・オブ・バクテリオロジー(Journal of Bacteriolog y) 」 (米国) 、1977年、131巻、p.872-875

【非特許文献7】「ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journa l of Biological Chemistry)」(米国)、1948年、 174巻, p.173~188

【非特許文献8】「ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・ケミカル・ソサエティ(Jo urnal of the American Chemical Society) 」(米国)、1948年、70巻p. 2931~293

【非特許文献9】「ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・ケミカル・ソサエティ(Jo urnal of the American Chemical Society) 」(米国)、1968年、90巻、p. 3289-32

【非特許文献 10】「アンゲバント・ヒェミー (Angewandte Chemie)」(ドイツ) 、1973年、85巻、p. 1110-1111

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0013]

本発明は、ミオーイノシトールをシローイノソースに変換する反応を触媒する新規な酵 素を提供することを課題とする。本発明はまた、ミオーイノシトールをシローイノソース に変換する能力を有する微生物をスクリーニングするための新規な方法を提供することを 課題とする。本発明はさらに、シローイノソース及びシローイノシトールを効率よく製造 できる新規な方法を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

[0014]

本発明者らは、ミオーイノシトールをシローイノソースに効率よく変換することのでき る酵素を取得することができれば、そのような酵素を用いることにより、高い基質濃度の ミオーイノシトールからシローイノソースを効率良く製造することが可能であると考えた 。さらに、そのような酵素の高活性株をスクリーニングにより単離することができれば、 そのような菌株もシローイノソースの製造に使用することができると考えた。本発明者ら は、ミオーイノシトールからシローイノソースへ変換する反応を触媒することのできる、 従来知られていない新しいタイプのNAD*非依存型のミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ があるという仮説のもと、該酵素を単離すべく、鋭意研究した。その結果、アセトバクタ ー属に属するアセトバクター・エスピーAB10253株においてNAD+非依存型のミオーイノシ トールデヒドロゲナーゼが存在することを見出した。さらに、本発明者らは、この酵素、 又はこの酵素の活性の高い微生物を使用することにより、シローイノソースを効率よく製 造することができること、及び得られたシローイノソースを還元することによって高純度 のシローイノシトールを効率よく製造することに成功して、本発明を完成させるに至った

[0015]

すなわち、本発明は以下のとおりである。

- 少なくとも以下の理化学的性質を有するNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデ ヒドロゲナーゼ
- (a)作用:電子受容物質の存在下で、ミオーイノシトールから電子を奪いシローイノ ソースを生成する反応を触媒する、
 - (b) 至適 p H: p H4.5~5.5において活性が極大値を示す、
 - (c) 補因子:1モルの酵素に1モルのヘム鉄を含有する、
 - (d) 阻害剤:1 mMのS n²⁺イオンにより酵素活性が10%以下に阻害される、
- (e) サブユニット構造:少なくとも分子量76kダルトンと46 k ダルトンのタンパク質 を含有するヘテロマーである、
- (g) 基質特異性: D-キロ-イノシトール、ムコーイノシトール、ミオーイノシトー ルに反応し、Dーキロー1ーイノソース、Lーキロー2ーイノソース、シローイノソース へ、それぞれ、変換する。アローイノシトール、シローイノシトール、L-キローイノシ トール、グルコースには反応しない。
- (2) NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ生産能を有するアセトバ クター属に属する微生物を培養し、培養された微生物の菌体から、ミオーイノシトールデ ヒドロゲナーゼを分離精製することを特徴とする、ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ の製造方法。
- (3) 前記微生物がアセトバクター・エスピーAB10253株 (FERM P- 18868) で ある、(2)の製造方法。
- ミオーイノシトール及び電子受容体を含有する溶液中で、NAD*非依存型ミオ ーイノシトールデヒドロゲナーゼをミオーイノシトールに作用させてシローイノソースを 生成せしめ、生成したシローイノソースを溶液中から分離精製することを特徴とする、シ ローイノソースの製造方法。
- ミオーイノシトール及び電子受容体を含有する溶液中で、NAD⁺非依存型ミオ ーイノシトールデヒドロゲナーゼをミオーイノシトールに作用させてシローイノソースを 生成させる工程、前記シローイノソースに還元剤を作用させてシローイノシトールを生成 させる工程、及び前記シローイノシトールを分離精製する工程を含む、シローイノシトー ルの製造方法。
- アセトバクター・エスピーのAB10253株を変異処理し、得られた変異株から 、NAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にして選別することを特 徴とする、シローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法。
- (7) 微生物を含む天然試料の中から微生物を単離し、単離された微生物から、NA D[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にして選別することを特徴と する、シローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法。
- (8) (6) 又は(7) のスクリーニング方法によって得られたシローイノソース 製造用微生物を、ミオーイノシトールを含有する培地で培養することにより、ミオーイノ シトールからシローイノソースを生成せしめ、生成したシローイノソースを培地から分離 精製することを特徴とする、シローイノソースの製造方法。
- (6) 又は(7) のスクリーニング方法によって得られたシローイノソース 製造用微生物を、ミオーイノシトールを含有する培地で培養することにより、ミオーイノ シトールからシローイノソースを生成させる工程、前記シローイノソースに還元剤を作用 させてシローイノシトールを生成させる工程、及び前記シローイノシトールを分離精製す る工程を含む、シローイノシトールの製造方法。

【発明の効果】

[0016]

本発明のミオーイノシトールデヒドロゲナーゼはNAD⁺非依存型であるため、本酵素又は 本酵素の高活性株を用いることにより、NAD+を反応液中に添加することなく、シローイノ ソースを製造することができる。さらに得られたシローイノソースを還元することにより 、簡便かつ高効率で高純度のシローイノシトールを得ることができる。また、当該酵素の 活性を指標にすることにより、天然株又は変異株から、ミオーイノシトールをシローイノ ソースへ変換する活性の高いシローイノソースの製造用微生物を容易に選抜することがで きる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0017]

<1>新規なNAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ

本発明の酵素は少なくとも以下の理化学的性質を有するNAD⁺非依存型ミオーイノシトー ルデヒドロゲナーゼである。

- (a) 作用:電子受容物質の存在下で、ミオーイノシトールから電子を奪いシローイノ ソースを生成する反応を触媒する、
 - (b) 至適 p H: p H4.5~5.5において活性が極大値を示す、
 - (c) 補因子:1モルの酵素に1モルのヘム鉄を含有する、
 - (d) 阻害剤: 1 mMのS n²⁺イオンにより酵素活性が10%以下に阻害される、
- (e) サブユニット構造:少なくとも分子量76kダルトンと46 k ダルトンのタンパク質 を含有するヘテロマーである、
- (g) 基質特異性:Dーキローイノシトール、ムコーイノシトール、ミオーイノシトー ルに反応し、D-キロ-1-イノソース、L-キロ-2-イノソース、シロ-イノソース へ、それぞれ、変換する。アローイノシトール、シローイノシトール、Lーキローイノシ トール、グルコースには反応しない。

[0018]

(a) の作用は、電子受容物質の存在下で、ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性 を測定することによって確認することができる。ここで、電子受容物質としては酸化型DC IP、PMS(フェナジンメソサルフェート)、メチレンブルー、Fe³⁺イオン等が例示され、 これらを組み合わせて使用することができるが、好ましくは酸化型DCIPが使用される。ミ オーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性は、例えば、100mMリン酸緩衝液(pH5.0)、ミ オーイノシトール5mg、2,4ージクロロインドフェノール(酸化型DCIP)0.4mgからなる $1 \mathrm{mL}$ 溶液における $600 \mathrm{nm}$ の吸収度変化を反応速度に換算して、 $1 \mathrm{分間あたり}$ 、 $1 \mathrm{\mu \, mol}$ のミオ ーイノシトールが酸化される活性を1ユニットとして測定することができる。(b)の至 適pHは、各pHにおいてミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を測定し、酵素活性 が極大を示すpHの範囲を調べることによって確認することができる。また、(d)の性 質は、酵素活性測定系に Sn^{2+} イオンを添加して酵素活性を測定し、 Sn^{2+} イオン非添加 時の活性と比較することによって確認することができる。本発明のNAD⁺非依存型ミオーイ ノシトールデヒドロゲナーゼは、1mMのSn²+イオンにより、活性がSn²+イオン非添 加時の10%以下に阻害されるものであればよく、好ましくは5%以下、より好ましくは1% 以下に阻害されるものがよい。また、(e) のサブユニット構造は、例えば、SDS-PAGE(ドデシル硫酸ナトリウムーポリアクリルアミド電気泳動)などによって確認することがで きる。なお、各サブユニットの76kダルトン及び46 k ダルトンという分子量はそれぞれお およその値であり、この前後数キロダルトンの値であってもよい。

[0019]

本発明の酵素は、上記性質を有している限り特に限定されないが、例えば、アセトバク ター・エスピーAB10253株由来のものが挙げられる。本発明の酵素の基質特異性は上述し たとおりであるが、アセトバクター・エスピーAB10253株由来の酵素について、基質濃度5 OmMにおける相対活性及びKm値を示すと、以下のとおりである。すなわち、D-キロ-イ ノシトール (相対活性100%、Km=8.8mM) 、ムコーイノシトール (相対活性68% 、Km=14.5mM) 、ミオーイノシトール (相対活性53%、Km=20mM) である。

[0020]

本発明の酵素は、従来知られているNAD+依存型のミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ と異なるタイプのNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼである。特に異なる 点について、両酵素を比較すると、以下の表1のようになる。

[0021]

【表1】

٠..

表1

本願酵素(NAD+非依存型)	従来型の酵素(NAD ⁺ 依存型)
膜画分	細胞質可溶性画分
pH4. 5~5. 5	pH8. 0∼9. 0
ヘム鉄	NAD ⁺
	膜画分 pH4. 5~5. 5

[0022]

<2>NAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの製造法

本発明のNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの製造法は、NAD⁺非依存型 ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ生産能を有するアセトバクター属に属する微生物を 培養し、培養された微生物の菌体から、ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを分離精製 することを特徴とする製造方法である。

[0023]

NAD[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの製造に使用することのできる微生 物としては、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ生産能を有する限り特に 限定されないが、例えば、アセトバクター・エスピーAB10253 (FERM P- 18868) が挙げ られる。微生物を培養するために用いる培地は、従来知られる一般的な微生物培養に使用 されるもので、炭素源、窒素源、その他栄養素などを含むものを使用することができる。 ここで、炭素源として、グルコース、シュークロース、マルトースあるいは澱粉などが例 示される。その濃度は、0.1%~20%、より好ましくは0.3~5%添加するのが望ましい。 窒素源としては、ペプトン、酵母抽出物、カザミノ酸、硫酸アンモニウム、塩化アンモニ ウム、硝酸アンモニウム、尿素あるいは肉エキスなどが例示される。その濃度は、0.01% ~5.0%、好ましくは0.5%~2.0%添加するのが望ましい。その他必要に応じ、ナトリウ ム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、コバルト、マンガン、亜鉛、鉄、銅、モリブ デン、リン酸、硫酸などのイオンを生成することができる無機塩類を培地中に添加するこ とが好ましい。培養液中の水素イオン濃度はpH3~10、好ましくはpH5~7に調整し培養 すると、効率よく本酵素の発現を誘導することができる。なお、%で示した値は、w/v の百分率を示すものであり、濃度を%で表示する場合は、以下においても同様とする。

[0024]

なお、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの発現を誘導するために、ミ オーイノシトールを含有する培地を使用することが好ましい。この場合、加えるミオーイ ノシトールの濃度は、0.2%~15%、好ましくは1%~5%、より好ましくは3%が適当であ る。

[0025]

培養条件は、培地の種類によっても異なるが、培養温度は好ましくは12~35℃、より好 ましくは20~27℃であり、また、培養は液体培地を振とうしたり、液体培地中に空気ある いは酸素ガスを吹き込むなどして好気的に行うことが好ましい。培養期間は、培養液中に ミオーイノシトールが完全に消失し、且つ、シローイノソースが最大の蓄積量を示すまで 行うことが好ましく、通常1~10日、好ましくは3~8日である。

[0026]

この様に培養した菌体から酵素を分離精製することにより、本発明の酵素を得ることが できる。酵素の分離精製は、通常のタンパク質の精製方法と同様にして行うことができる 。以下に具体例を挙げて説明するが、分離精製方法はこれらに限定されない。

[0027]

まず、培養して得られた菌体を遠心分離やフィルターろ過などにより沈殿又は濃縮する 。次に、得られた菌体沈殿物、または菌体懸濁液を破砕する。破砕は、フレンチプレス、 ダイノミール、超音波破砕などの方法が使用できるが、超音波破砕が好ましい。例えば、

培養液1リットルから集められた菌体の場合、水により洗浄を行ない、最終的に50m1 の水に懸濁し、この懸濁液に超音波を照射して細胞を破砕し、12000rpmの遠心分離によっ て、沈殿を得る。さらに得られた沈殿を、適当な緩衝液、例えば、トリス緩衝液、リン酸 緩衝液 (濃度は2mM~100mM、 p HはpH6.0~8.0) に懸濁し、ここに、界面活性剤を加える ことで膜酵素を抽出することができる。界面活性剤の種類としては、TritonX-1 00 (登録商標)、Tween20 (登録商標)、Tween80 (登録商標)などが例 示でき、その濃度は、0.02%~1.0%で使用できるが、好ましくはTritonX-10 0を0.6%の濃度で使用するのが望ましい。

[0028]

上記で得られた界面活性剤を加えた懸濁液を、低温で1~5時間程度インキュベートす ることにより、酵素を抽出することができる。この後、再度遠心分離を行ない、上清に可 溶化してきた酵素を得ることができる。この様にして得られた酵素液は、このまま、シロ イノソースの製造のために使用することもできるが、必要があれば、通常の酵素の濃縮 に使用される方法により、酵素を濃縮し、使用することができる。酵素の濃縮方法として 、例えば、硫安分画、限外ろ過などが例示される。また、より高度に精製するためには、 さらに以下の処理を行うことが好ましい。

[0029]

可溶化した酵素は、カラムクロマトグラフィー精製を行うことが好ましい。カラムクロ マトグラフィーとしては、DEAEカラムクロマトグラフィーなどが挙げられる。DEA Eカラムは、DEAE基を有していれば、特に担体の性状が異なっていても使用できる。 好ましくはDEAEトヨパール(東ソー社製)が例示される。DEAEトヨパールを用い て精製する場合、上述した酵素液は、塩強度20mMに調製して、カラムに加えるとよい 。その様にしてカラムに吸着させたタンパク質は次に、界面活性剤を含まない20mMの 緩衝液 (pHはpH6.0~8.0) に、NaCl、またはKClの直線濃度勾配をかけた溶液を 通過させ、タンパク質を溶出させる。NaClの場合0mMから、500mMの濃度勾配、K Clの場合、0mMから350mMの濃度勾配が使用される。次に、このカラムを、再度、界 面活性剤を含まない20mMの緩衝液(pHはpH6.0~8.0)を通して、洗浄し、次に界面 活性剤を含む20mMの緩衝液(pHはpH6.0~8.0)に、NaCl、またはKClの直線 濃度勾配をかけた溶液を通過させ、タンパク質を溶出させる。NaClの場合0mMから 、500mMの濃度勾配、KC1の場合、0mMから350mMの濃度勾配が使用される。添加 される界面活性剤は、TritonX-100、Tween20、Tween80などが 例示でき、その濃度は、0.02%~1.0%で使用できるが、好ましくはTritonX-1 00を0.1%の濃度で使用するのが望ましい。このような条件の中で、本酵素は、界面活 性剤を含む20mM緩衝液に100~170mMのNaClを含む溶液によって、カラムから溶出される 。この様にして得られた酵素液は、このまま、シローイノソースの製造のために使用する こともできるが、より高度に精製するためには、さらに処理がなされる。

[0030]

なお、酵素活性を指標にして精製する場合、酵素活性の測定は、例えば、タンパク溶液 を100mMリン酸緩衝液 (pH5.0)、ミオーイノシトール5mg、2,4ージクロロインドフ ェノール(酸化型DCIP)0.4mgからなる1ml溶液に加え、600nmの吸収度変化を反応速度 に換算して、 $1分間あたり、<math>1\mu mol のミオーイノシトールが酸化される活性を<math>1$ ユニットと して測定することができる。

[0031]

本酵素をさらに精製する場合、本酵素液を透析や、限外ろ過により脱塩した後に、例え ば、ヒドロキシアパタイトカラムに加えることが好ましい。この場合、ヒドロキシアパタ イトカラムに吸着したタンパク質は、界面活性剤を含むリン酸緩衝液 (pH7.0) の直線濃 度勾配をかけた溶液を通過させることによって溶出される。この時使用されるリン酸緩衝 液の濃度勾配は0mMから500mMの濃度勾配が使用される。また、添加される界面活性剤 は、TritonX-100、Tween20、Tween80などが例示でき、その濃 度は、0.02%~1.0%で使用できるが、好ましくはTritonX-100を0.1%の濃度

で使用するのが望ましい。このような条件の中で、本酵素は、界面活性剤を含む210~260 mMのリン酸緩衝液によって、カラムから溶出される。この様にして得られた酵素液は、ほ は、純粋なNAD⁺非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを含んでおり、このまま、シ ローイノソースの製造のために使用することができる。

[0032]

<3>シローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法

本発明のシローイノソース製造用微生物のスクリーニング方法は、アセトバクター・エ スピーのAB10253株を変異処理し、得られた変異株から、NAD+非依存型ミオーイノシトー ルデヒドロゲナーゼ活性を指標にして選別することを特徴とするスクリーニング方法であ る。

[0033]

ここで、指標となるNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性の測定は、 例えば、微生物菌体から得られた膜画分を100mMリン酸緩衝液(pH5.0)、ミオーイノシ トール5mg、2, 4ージクロロインドフェノール(酸化型DCIP)0.4mgからなる1mL溶液 に加え、600mの吸収度変化を測定することによって行うことができる。選別の基準とし ては、例えば、上記方法で活性を測定して比較した場合に、非変異AB10253株の1.2倍 以上、好ましくは2倍以上のNAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を示 す菌株を選別することが好ましい。

[0034]

アセトバクター・エスピーAB10253株を変異処理する方法は、通常の微生物の変異方法 が使用できる。例えば、UV照射、放射線照射などの物理的変異方法の他、Nニトロソグア ニジン、メタンスルホン酸エチル、亜硝酸、メタンスルホン酸メチル、アクリジン色素、 ベンゾピレン、硫酸ジメチルなどの変異剤の混合による化学的変異方法が例示される。

[0035]

これらの変異処理を施したアセトバクター・エスピーから、シローイノソース製造用微 生物をスクリーニングする方法を以下に例示する。ただし、スクリーニング方法は、NAD⁺ 非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にして行う限り、この方法に限 定されない。

[0036]

変異処理したAB10253株を、ミオーイノシトールと栄養成分を含有する寒天培地に、9 c m径のシャーレ1枚当たり、10~300コロニー、好ましくは100~150コロニーが形成す る様に広げる。ここで、培地の栄養成分として加えられる炭素源、窒素源、その他栄養素 としては、従来知られる一般的な微生物培養に使用されるものが使用可能である。例えば 、炭素源として、グルコース、シュークロース、マルトースあるいは澱粉などが例示され る。その濃度は、0.1%~20%、より好ましくは0.3~5%添加するのが望ましい。窒素源 としては、ペプトン、酵母抽出物、カザミノ酸、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、 硝酸アンモニウム、尿素あるいは肉エキス、などが例示される。その濃度は、0.01%~5. 0%、好ましくは0.5%~2.0%添加するのが望ましい。

[0037]

その他必要に応じ、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、コバルト、マ ンガン、亜鉛、鉄、銅、モリブデン、リン酸、硫酸などのイオンを生成することができる 無機塩類を培地中に添加することが有効である。培養液中の水素イオン濃度はpH3~10、 好ましくはpH5~7に調整し培養すると、効率よく本酵素を誘導することができる。

[0038]

培養はコロニーが十分形成する時間、培養すれば良く、約3日でコロニーが形成する。 培養温度は、好ましくは菌の生育適温である25~30℃、より好ましくは27℃で培養され る。

[0039]

コロニーは単離培養し、個々に、NAD⁺非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性 を測定し、活性の強い株を選抜することもできるが、以下に述べる様に、9cm径のシャ ーレを用いて、寒天培地の上で効率良く、選抜することができる。

[0040]

培養後、9 c m径のシャーレに形成したコロニーの上に、検定用寒天培地を10mlゆっく りと注ぎ入れる。検定用寒天培地の組成は、100mMリン酸緩衝液、1%ミオーイノシトール 、0.4%酸化型DCIPからなる組成に0.5%寒天になるように寒天を加えて、寒天を溶解後、 36℃まで冷却し、寒天が固まらない様に調製した粘凋な溶液である。このような処理を行 なった検定用寒天培地は、27℃でゆっくりと冷却され、9 c m径のシャーレに形成したコ ロニーの上に、重層された形で、固化する。

[0041]

処理後、27℃で、シャーレをインキュベートすることにより、徐々にNAD⁺非依存ミオー イノシトールデヒドロゲナーゼ活性の大きさに従って、寒天培地上に一面に広がった酸化 型DCIPの青色が、コロニーのまわりのみ、透明になり始めるのが観察される。この時、よ り速く、透明になった所のコロニーを新しい培地に継代し、NAD⁺非依存ミオーイノシトー ルデヒドロゲナーゼ活性の高い株を取得することができる。

[0042]

また、ここで得られたシローイノソース生産微生物に、さらに変異処理を施し、酸素呼 吸能力を指標にしてスクリーニングを行うことにより、酸素を電子受容体として、ミオー イノシトールをシローイノソースに変換する能力を持った菌株を育種することが可能であ る。ここで、酸素呼吸能力とは低酸素条件でよく生育する能力をいい、低酸素条件とは、 例えば酸素濃度3%以下の条件をいう。アセトバクター・エスピーAB10253株は絶対好気 性菌なので、低酸素条件でよく生育するコロニーを新しい培地に継代することで酸素呼吸 能力の高い菌株を得ることができる。

[0043]

さらに、上記のスクリーニング方法は、天然の微生物に対しても行うことができる。す なわち、本発明のもう一つのスクリーニング方法は、微生物を含む天然試料の中から微生 物を単離し、単離された微生物から、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ 活性を指標にして選別することを特徴とするスクリーニング方法である。ここで、天然の 微生物を含む試料とは、例えば、天然の土壌等が挙げられる。天然試料の中から微生物を 単離する方法は、例えば、天然試料の懸濁液又はその希釈液を寒天培地に塗布し、天然試 料に含まれる微生物を独立のコロニーとして寒天培地上に生育させる方法等が挙げられる 。単離された微生物の中からシローイノソース製造用微生物をスクリーニング方法は、培 地のpHを3~4、好ましくは3.5にする点を除いて、アセトバクター・エスピーAB10253株 を用いる場合と同様の操作が適用できる。

[0044]

<4>シローイノソースの製造方法

本発明のシローイノソースの製造方法は、ミオーイノシトールに、NAD*非依存ミオーイ ノシトールデヒドロゲナーゼ又は同酵素の高活性株(シローイノソース製造用微生物)を 作用させることを特徴とする製造方法である。

[0045]

<4>-1.NAD+非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを用いたシローイノソース の製造方法

本発明の「NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを用いたシローイノソー スの製造方法」は、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼをミオーイノシト ール及び電子受容体を含有する溶液中でミオーイノシトールに作用させてシローイノソー スを生成せしめ、生成したシローイノソースを溶液中から分離精製することを特徴とする 製造方法である。ここでNAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼは、既述した 方法によって得られるものを使用することができる。なお、本酵素はミオーイノシトール からシローイノソースを生成する活性を有する限り、その精製の程度は問わない。

[0046]

ここで、基質であるミオーイノシトールは0.1%~20%、好ましくは、5%~10%の濃度

で使用する。本反応に使用される酵素液は、上述した粗酵素液、または高度に精製された 酵素液を使用することができる。反応時のpHは、好ましくはpH5.0に保たれる様にし、 pHをモニターして、アルカリ性溶液、または、酸性溶液を適時、添加できる他、適当な 緩衝液を使用することができる。緩衝液の例としては、 p H5.0付近で緩衝能力のあるもの であれば特に限定されずに使用することができ、好ましくはリン酸緩衝液が使用される。

[0047]

この酵素を用いる製造方法においては、反応液中に電子受容物質を加える必要がある。 ここで、電子受容物質としては酸化型DCIPの他、PMS(フェナジンメソサルフェート)、 メチレンプルー、Fe³+イオン等が例示され、これらを組み合わせて使用することができる が、好ましくは酸化型DCIPが使用される。加えられる電子受容物質の量はミオーイノシト ール1モルに対して、1モルの量が必要であり、これを相当するミオーイノシトールのモル 数に対して適時加えることができる。反応が進むに従い、これら電子受容物質の濃度が高 くなる時、還元型電子受容物質が析出することがあるが、その場合は、遠心分離、または ろ過などの操作により、除去することができる。本反応は電子受容物質の溶解度により、 不均一系である場合があり、攪拌下に反応を行なうことが好ましい。

[0048]

本反応の反応温度は、酵素が失活しない程度で作用させるのであれば、特に限定されな いが、好ましくは20℃~40℃で作用させることができる。反応時間は好ましくは1~72 時間であり、より好ましくは8~12時間である。生成したシローイノソースは、例えば 再結晶法などによって分離精製することができる。

[0049]

<4>-2.微生物を用いたシローイノソースの製造方法

本発明の「微生物を用いたシローイノソースの製造方法」は、本発明のスクリーニング 方法によって得られるシローイノソース製造用微生物を、ミオーイノシトールを含有する 培地で培養することにより、ミオーイノシトールからシローイノソースを生成せしめ、生 成したシローイノソースを培地から分離精製することを特徴とする製造方法である。

[0050]

ここで用いる液体培地の組成は、微生物がミオーイノシトールからシローイノソースを 生成できる限り何ら特別の制限はなく、例えばシローイノソースへの変換原料であるミオ ーイノシトールに加えて、炭素源、窒素源、有機栄養源、無機塩類等を含有する培地を挙 げることができる。合成培地・天然培地のいずれも使用できる。具体的には、ミオーイノ シトールを0.1%~40%、より好ましくは10%~30%添加し、炭素源としては、グリセロール 、シュークロース、マルトースあるいは澱粉を0.1%~20%、より好ましくは0.3~5%、 窒素源としては、酵母エキス、ペプトン、カザミノ酸、硫酸アンモニウム、塩化アンモニ ウム、硝酸アンモニウムあるいは尿素等を0.01%~5.0%、好ましくは0.5%~2.0%含有 する培地が望ましい。

[0051]

その他必要に応じ、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、コバルト、マ ンガン、亜鉛、鉄、銅、モリブデン、リン酸、硫酸などのイオンを生成することができる 無機塩類を培地中に添加することが有効である。培養液中の水素イオン濃度はpH4~10、 好ましくはpH5~9に調整し培養すると、効率よくシローイノソースを得ることができる。

[0052]

培養条件は、菌株や培地の種類によっても異なるが、培養温度は好ましくは12~35℃、 より好ましくは20~27℃であり、また、培養は液体培地を振とうしたり、液体培地中に空 気あるいは酸素ガスを吹き込むなどして好気的に行うことが好ましい。培養期間は、培養 液中にミオーイノシトールが完全に消失し、且つ、シローイノソースが最大の蓄積量を示 すまで行うことが好ましく、通常1~10日、好ましくは3~8日である。

[0053]

培養液から目的物を分離精製する方法は、通常の水溶性中性物質を分離精製する一般的 な方法を応用することができる。例えば、培養液から菌体を除去した後、培養上清液を活 性炭やイオン交換樹脂等で処理することにより、シローイノソース以外の不純物をほとん ど除くことができる。ただし、強塩基性陰イオン交換樹脂のOH⁻型はシローイノソースを 化学変化させるので使用しないほうが好ましい。その後、再結晶等の方法を用いることに より、目的物質を単離することができる。

[0054]

以下にシローイノソースの分離精製の具体的方法を例示する。ただし、分離精製の方法 は、これらに限定されない。まず、シローイノソースが蓄積した培養上清液を、不望成分 の除去の目的で強酸性陽イオン交換樹脂、例えばデュオライト(登録商標)C-20(H*型)(住 友化学製)を充填したカラムに通過させ通過液を集め、その後このカラムに脱イオン水を 通過させ洗浄して洗浄液を集め、得られた通過液及び洗浄液を合併する。こうして得られ た溶液を弱塩基性陰イオン交換樹脂、例えばデュオライト(Duolite:登録商標)A368S(遊離 塩基型)を充填したカラムに通過させ通過液を集め、その後このカラムに脱イオン水を通 過させ洗浄して洗浄液を集め、得られた通過液及び洗浄液を混合して、シローイノソース を含みそれ以外の不純物をほとんど含まない水溶液を取得する。この水溶液を濃縮して得 られたシローイノソースの濃厚溶液に、エタノールの適当量を加え、室温または低温で一 晩放置すると、純粋なシローイノソースの結晶を晶出できる。

[0055]

<5>シローイノシトールの製造法

本発明のシローイノシトールの製造法は、NAD⁺非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲ ナーゼ又は該酵素の高活性株を用いてミオーイノシトールからシローイノソースを生成さ せ、得られたシローイノソースを還元してシローイノシトールを得る事を特徴とする製造 方法である。

[0056]

この製造方法において、NAD+非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ又は該酵素 の高活性株(シローイノソース製造用微生物)を用いてミオーイノシトールからシローイ ノソースを生成させる工程は、既述した方法によって行うことができる。この工程によっ て得られるシローイノソースは、単離精製して還元工程に用いてもよいが、単離精製せず に還元工程に用いてもよい。シローイノソース製造用微生物を用いてシローイノソースを 生成させる場合、培養液中にシローイノソースを生成蓄積させた後、シローイノソースを 単離せず、菌体のみを分離して得た培養ろ液を還元工程に用いてもよい。

[0057]

反応液系中でシローイノソースをシローイノシトールに還元できる還元剤としては、特 に限定されないが、例えば、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化ホ ウ素カリウム、水素化トリメトキシホウ素ナトリウム、シアン化水素化ホウ素ナトリウム が挙げられる。これらの還元剤によりシローイノソースを還元すると、シローイノシトー ル及びミオーイノシトールが生成する。その生成比率は反応温度、還元試薬の種類によっ て異なるが、一般的にはシローイノシトール:ミオーイノシトール=約4:6の混合物が得 られる。したがって、混合物からシローイノシトールを分離精製する必要がある。

[0058]

還元反応液からシローイノシトールを分離精製するには、通常の水溶性中性物質を単離 精製する一般的な方法を応用することができる。例えば、まず、反応液を活性炭やイオン 交換樹脂等で処理することにより、シローイノシトール及びミオーイノシトールを含みそ れ以外の不純物をほとんど含まない水溶液を得る。この水溶液からシローイノシトールだ けを取得するには、主に水に対する溶解度の差を利用することが有効である。すなわち、 前記の水溶液を濃縮し、水に対する溶解度の低いシローイノシトールを固体として析出せ しめこれを取得する方法などを使用することができる。

[0059]

「実施例]

以下、実施例を示して本発明を具体的に説明する。

【実施例1】

[0060]

<アセトバクター・エスピーAB10253株からのNAD⁺非依存のミオーイノシトールデヒドロ ゲナーゼの単離>

500ml容ワッフル付き三角フラスコに、ミオーイノシトール3g、酵母エキス(FNI205: Lallemand BI社製) 1g、グルコース0.5gを加え、100mlになる様に水に溶解し、pH5. 0に調整し、オートクレーブにより滅菌した培地を4本作製し、これに、アセトバクター ·エスピーAB10253株をスラントから、それぞれ1白金耳加えて、2日間、27℃、ロー タリーシェーカーでプレ培養した。

[0061]

次に、50リットル容ジャーファメンターに、ミオーイノシトール1.2kg、酵母エキス (FNI205:Lallemand BI社製) 0.4kg、グルコース0.2kgを加え、40リットルになる様 に水に溶解し、pH5.0に調整し、オートクレープにより滅菌した。これにプレ培養したア セトバクター・エスピーAB10253株の菌液約400mlを加えて、3日間、27℃、通気量1v vm、回転数200rpmで培養した。

[0062]

培養後、連続遠心機を用いて、菌体を沈殿として得た。得られた菌体は水2リットルに 再懸濁し、遠心分離によって、洗浄菌体を得た後に、20mMトリス緩衝液 p H7.0 2 リット ルに懸濁した。次に、この懸濁液に超音波を照射し、菌体を破砕した。菌体破砕液は、破 砕した菌体を沈殿させるため、遠心分離を行ない、沈殿物として、破砕菌体を得た。この 沈殿物に、20mMトリス緩衝液 p H7.0、0.6% T r i t o n X — 1 0 0 (Kodak社製) 500ml を加えて、懸濁し、3時間、15℃で酵素を抽出した。その後、遠心分離を行ない、上清の 粗酵素液420mlを取り出した。

[0063]

粗酵素液420mlは、限外ろ過装置(MW30000cut off)によって150mlまで濃縮し、こ の濃縮液を、20mMのトリス緩衝液(pH7.0)で平衡化したDEAEトヨパールカラム400m 1を通過させ、タンパク質を吸着させた。カラムに吸着させたタンパク質は次に、界面活 性剤を含まない20mMのトリス緩衝液 (pH7.0) に、NaCl 0mMから、500mMの 直線濃度勾配をかけた溶液 (総量1.6リットル) を1分間に10mlの速度で通過させ、タン パク質を溶出させた。溶出液は40mlずつの画分に分画した。次に、このカラムを、再度 、界面活性剤を含まない 2 0 mMのトリス緩衝液 (pH7.0) 600m l を通して、洗浄し、 次に0.1%TritonX-100を含む20mMのトリス緩衝液(pH7.0)に、NaC 1 0mMから、500mMの直線濃度勾配をかけた溶液(総量1.6リットル)を1分間に10m lの速度で通過させ、タンパク質を溶出させた。溶出液は40mlずつの画分に分画した。

[0064]

各画分の酵素活性の測定は、標準的な方法として、タンパク溶液50μlに100mMリン酸 緩衝液 (pH5.0)、ミオーイノシトール5mg、2, 4 - ジクロロインドフェノール (酸化 型DCIP) 0.4mgからなる1m l 溶液の600nmの吸収度変化を反応速度に換算して、1分間あた り、 $1\mu \mod 0$ ミオーイノシトールが酸化される活性を1ユニットとして測定した。

[0065]

その結果、本酵素は、0.1%TritonX-100を含む20mMのトリス緩衝液(pH7.0) 、NaCl 100~170mMの溶液画分に溶出することが判った。次に、この画分(240 ml) を集めて、限外ろ過装置 (MW30000cut off) によって30mlまで濃縮し、0.1% T r i t o n X - 1 0 0 を含む 2 0 m M のトリス緩衝液 (p H7.0) 100m l を加えてさらに 濃縮し、30mlまで濃縮された溶液に、20mMのトリス緩衝液 (pH7.0) を70ml加えて 、脱塩を行なった。

[0066]

この様にして調製した酵素液は次に、0.1% TritonX-100を含む20 mMの トリス緩衝液 (pH7.0) で平衡化したヒドロキシアパタイトカラム100mlを通過させ、 タンパク質を吸着させた。カラムに吸着させたタンパク質は、次に、0.1%Triton X-100を含むトリス緩衝液 (pH7.0) に、リン酸緩衝液 (pH7.0) を0mMから、500 mMの直線濃度勾配をかけた溶液(総量400ml)を1分間に3mlの速度で通過させ、タ ンパク質を溶出させた。溶出液は10m l ずつの画分に分画し、各画分の酵素活性を測定し た。

[0067]

その結果、本酵素は、0.1% T r i t o n X - 1 0 0 を含む 2 0 m M の トリス緩衝液 (pH7.0)、リン酸緩衝液 $100\sim170$ mMの溶液画分に溶出することが判った。この様にして 得られた酵素液は、ほぼ、純粋なNAD⁺非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを含ん でいた。次に、この画分(40ml)を集めて、限外ろ過装置(MW30000cut off)によって 5mlまで濃縮し、20mMのトリス緩衝液 (pH7.0) 100mlを加えてさらに5mlまで 濃縮し、脱塩を行なった。

[0068]

この様にして調製されたこの濃縮液を、再度、0.1%TritonX-100を含む2 0 mMのトリス緩衝液 (pH7.0) で平衡化したDEAEトヨパールカラム (東ソー社製) 20ml を通過させ、タンパク質を吸着させた。カラムに吸着させたタンパク質は次に、0.1%T ritonX-100を含む20mMのトリス緩衝液 (pH7.0) に、NaCl 50mMか ら、250mMの直線濃度勾配をかけた溶液(総量160m l) を1分間に1mlの速度で通過さ せ、タンパク質を溶出させた。溶出液は4mlずつの画分に分画した。分画後、各画分の 酵素活性測定と、活性のある各画分のSDS電気泳動を行なった。

[0069]

その結果、本酵素の酵素活性と相関性のあるタンパク質のバンドがSDS電気泳動から、 明らかになった。前後の活性のない画分に由来するタンパク質のバンドを除去すると、本 酵素は、少なくとも分子量約76kダルトンと約46 k ダルトンのタンパク質を含有する酵素 であることが判明した。

[0070]

また、酵素の活性のある画分は赤色の色を有し、UVスペクトルパターンからチトクロム Cを含有することが判った。さらに目的タンパク質の含有量と、チトクロムCの吸光度か ら本酵素1モルには1モルのチトクロムCが含有されていることが判明した。

[0071]

至適pHの測定は、酵素活性測定の際、緩衝液及びpHを変えて測定を行なった。緩衝液 は、100mMリン酸緩衝液(pH3~8)、100mMトリス緩衝液(pH7~8)及び 100mM炭酸緩衝液(pH8~11)を用いた。その結果、本酵素はpH4.5~5.5に極大 活性を有することが判った。さらに、標準的酵素活性測定(100mMリン酸緩衝液(pH5.0))の際に、各種重金属イオン($\mathrm{Sn^{2+}}$ 、 $\mathrm{Mn^{2+}}$ 、 $\mathrm{Mg^{2+}}$ 、 $\mathrm{Cu^{2+}}$ 、 Fe 、 $\mathrm{Zn^{2+}}$ 、 $\mathrm{Co^{2+}}$ 、 $\mathrm{Pb^{2+}}$ 、 $\mathrm{Ca^{2+}}$ 、 Cd^{2+} 、 Ni^{2+})を加えて測定したところ、本酵素は、 Sn^{2+} イオンにより特異的に阻害さ れることが判った。酵素活性は、1 mMのS n²⁺イオン存在下において、S n²⁺イオン非 存在下の活性の1%以下まで阻害された。

[0072]

また、本酵素は膜画分から、TritonX-100によって抽出される酵素であり、 抽出酵素は、還元型DCIP存在下に、ミオーイノシトールを酸化するが、還元型DCIP非存在 下では酸素吸収は起きないことを確認した。このことは、生体中で細胞膜電子伝達系と共 役し、ミオーイノシトールから電子を奪いシローイノソースを生成することを意味する。

[0073]

本酵素の基質特異性は、ミオーイノシトールの代わりに各種糖を最終濃度50mM含む溶液 で酵素活性を測定した。また、活性のある糖について、糖の濃度を変えて酵素活性を測定 し、Km値を測定した。さらに、酸化反応物をHPLCで分析して、どのような物質が生成する かを測定した。HPLC条件は、カラムにWakosi15NH2カラム φ4.6×250mm(カラム温度4 0℃)、移動相に80%アセトニトリル(流速2ml/min)、検出器にRI検出器を用いて測定 した。

[0074]

結果として、本酵素は、D-キロ-イノシトール(相対活性100%:Km=8.8mM)

、ムコーイノシトール(相対活性68%:Km=14.5mM)、ミオーイノシトール(相対活性 53%:Km=20mM) に反応し、Dーキロー1ーイノソース、Lーキロー2ーイノソース、シ ローイノソースへ、それぞれ、変換する。アローイノシトール、シローイノシトール、L ーキローイノシトール、グルコースには反応しないことが判った。

【実施例2】

[0075]

<NAD⁺非依存のミオーイノシトールデヒドロゲナーゼによるミオーイノシトールのシロー イノソースへの変換>

実施例1と同様にして、40Lジャーファメンターから精製を行ない、途中のヒドロキシ アパタイトカラム100mlにより精製、脱塩を行なった5mlの酵素溶液を、酵素液とし て、以下の変換反応を行なった。

[0076]

400ml容の遠心チューブに、ミオーイノシトール30g(166.7mmol)、1Mリン酸緩衝液(pH5.0) 15mlを加えて300mlに水で希釈して、ミオーイノシトールを溶解させた。 これに、30℃で、酵素液1mlを加えて攪拌しながら、還元型DCIP(N a 塩)8g を徐々に加えた。還元型DCIPに由来する青色が消失した後、青色の消失と共に生じる 白色の不溶物(酸化型DCIP)を遠心分離で沈殿させ、上清を新たな400ml容の遠心チ ユーブに移しかえた。さらに本溶液を1規定リン酸によりpHを5.0に調製し、攪拌しなが ら、さらに還元型DCIP(Na塩)を8gずつ加えた。この操作を、6回繰返し、合計4 8gの還元型DCIP(Na塩)加え、青色が消失した段階で、最後に3gの還元型DCI P(Na塩)を加え、1時間放置後、遠心分離により、上清を取り出した。このような操 作によって、上清292mlを得た。操作時間は8時間を要した。

[0077]

次に、得られた上清は、カラムに詰めた強酸性イオン交換樹脂(DuoliteC20、H タイプ) 100mlに溶解液を1分間に1.5mlの流速で通過させ、得られた溶出液を、カラムに詰 めた弱塩基性イオン交換樹脂(Duolite368S、OHタイプ)150mlに通過させ、さらに 、得られた溶出液を、カラムに詰めた活性炭50mlに通過させた。得られた溶出液を濃縮 し、白色粉末26.5g (148.9 mmol) を得た(収率89%)。本物質をNMRと、HPLCにより分 析した結果、本物質には、シローイノソースが99%、ミオーイノシトール1%が含まれて いた。

【実施例3】

[0078]

<NAD+非依存性ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にした、アセトバクター ・エスピーAB10253株の変異株からのスクリーニング>

試験管に入れた酵母エキス (Difco社製) 1%、グルコース0.5%を含む p H5.0の液体培 地5mlを滅菌し、これに、スラントからアセトバクター・エスピーAB10253株を1白金耳 加えて、27℃、16時間、振騰培養を行なった。培養液2.5mlを滅菌チューブにとり 出し、3000×gの遠心分離を行ない、菌体を集菌した。上清を捨て、200mMリン酸緩衝液 (pH8.0) 2.5m 1 に再度懸濁し、3000×gの遠心分離を行ない、菌体を集菌した。上清 を捨て、200mMリン酸緩衝液 (pH8.0) 2.5mlに再度懸濁し、この内、2.0mlを、滅菌 した100ml容の三角フラスコに入れ、0.5mlの40%グルコース溶液と、7.5mlの200mMリン 酸緩衝液(pH8.0)を加え混ぜ合わせ、これに、 20μ 1のメタンスルホン酸エチルを加え て、30℃、45分間、振とう培養を行なった。処理後、1mlを滅菌チューブにとり出し、300 0×gの遠心分離を行ない、菌体を集菌した。上清を捨て、200mMリン酸緩衝液(pH7.0)2.5mlに懸濁し、3000×gの遠心分離を行ない、菌体を集菌する。上清を捨て、200m Mリン酸緩衝液 (pH7.0) 2.5mlに再度懸濁し、変異処理菌液を得た。

[0079]

これらの変異処理を施したアセトバクター・エスピーAB10253株は、次に、3%ミオーイ ノシトール、酵母エキス(Difco社製)1%、グルコース0.5%、1.5%寒天を含む p H5.0の 培地を滅菌し、9 c m径のシャーレ中で固化させた寒天培地に、シャーレ1枚当たり、変 異処理菌液0.12mlを広げて、27℃、2日間培養した。この操作によって、生菌数は約1.6% に減少した。また、シャーレ1枚当たり約95~125コロニーが形成した。

[0080]

培養後、9 c m径のシャーレに形成したコロニーの上に、100mMリン酸緩衝液、1%ミオ ーイノシトール、0.4%酸化型DCIPからなる組成液をろ過滅菌し、これに、オートクレー プ滅菌した1%寒天を熱いうちに等量混合し、36℃まで冷却後、寒天が固まらない様に調 製した粘凋な溶液を10mlゆっくりと注ぎ入れた。このような処理を行なった寒天培地は、 27℃でゆっくりと冷却され、9 c m径のシャーレに形成したコロニーの上に、重層された 形で、固化した。

[0081]

処理後、27℃で、シャーレをインキュベートすることにより、徐々にNAD⁺非依存ミオー イノシトールデヒドロゲナーゼ活性の大きさに従って、寒天培地上に一面に広がった酸化 型DCIPの青色が、コロニーのまわりのみ、透明になり始めるのが観察された。この時、よ り速く、透明になった所のコロニーを、滅菌した針でつついて、新しい培地に継代し、1 次選抜で、全コロニー数2154コロニーから、NAD*非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナ -ゼ活性の高い株を22株、取得することができた。

[0082]

次に、試験管に入れた3%ミオーイノシトール、酵母エキス (Difco社製) 1%、グルコ ース0.5%を含む p H5.0の液体培地5m l を滅菌した培地に、2次選抜として、上記で得た2 2株のコロニーを形成した菌を、それぞれ植菌した。27℃、3日間、振騰培養を行なった後 、培養液1mlを試験管に取りだし、3000×gの遠心分離を行ない、菌体を集菌した。上清 を捨て、菌体の入った試験管に10%ミオーイノシトール、50mMリン酸緩衝液(pH5.0) を含む溶液を1ml加え、27℃、4時間、振騰培養を行なった後、16000×gの遠心分離を行 ない、上清に含まれるミオーイノシトールからシローイノソースの変換率をHPLCで測定し た。一方、培養液5mlの内、0.5mlを滅菌チューブに取りだし、3000×gの遠心分離を行な い、上清を捨てて、沈殿の菌体は水で洗浄後、NAD+非依存ミオーイノシトールデヒドロゲ ナーゼ活性を測定した。

[0083]

その結果、22株の変異株のうち、変異前の菌と比べて、NAD⁺非依存ミオーイノシトー ルデヒドロゲナーゼ活性が1.3倍以上に増加した菌株は、3株(系統No. E6-55、H2-68、B 7-14) あり、それぞれ、1.6倍、2.2倍、2.8倍に増加していた。またこれらの、ミオーイ ノシトールからシローイノソースの変換率は、それぞれ、1.1倍、1.4倍、1.5倍に増加し ており、NAD⁺非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性が1.3倍以下の株のミオー イノシトールからシローイノソースの変換率は、変異前の菌と同等であった。このことか ら、NAD⁺非依存ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ活性を指標にしたスクリーニングは 、ミオーイノシトールからシローイノソースの変換率の増加と相関性があることがわかっ た。

【実施例4】

[0084]

<変異菌株 (B7-14) を用いたミオーイノシトールからシローイノソースの変換によるシ ローイノソースの製造>

500ml容ワッフル付き三角フラスコに、ミオーイノシトール10g、酵母エキス (FNI205 :Lallemand BI社製) 1g、グルコース0.5gを加え、100mlになる様に水に溶解し、pH 5.0に調整し、オートクレーブにより滅菌した培地を20本(2リットル相当:ミオーイ ノシトール200g(1.11mol))作製し、これに、変異菌株(B7-14)をスラントから、そ れぞれ1白金耳加えて、3日間、27℃、ロータリーシェーカーで培養した。

[0085]

培養後、培養液を遠心分離し、得られた上清は、カラムに詰めた強酸性イオン交換樹脂 (DuoliteC20、H⁺タイプ) 500mlに溶解液を1分間に10mlの流速で通過させ、得られた 溶出液を、カラムに詰めた弱塩基性イオン交換樹脂(Duolite3685、OHタイプ)900m

lに通過させ、さらに、得られた溶出液を、カラムに詰めた活性炭50mlに通過させた。 得られた溶出液を濃縮し、白色粉末162g (0.91mol) を得た(収率82%)。本物質をNMR と、HPLCにより分析した結果、本物質には、シローイノソースが91%、ミオーイノシトー ル3%、シローイノシトール6%が含まれていた(シローイノソース純度91%)。

【実施例5】

[0086]

<変異菌株(B7-14)を用いたミオーイノシトールからシローイノソースの変換と化学還 元によるシローイノシトールの製造>

500ml容ワッフル付き三角フラスコに、ミオーイノシトール10g、酵母エキス (FNI205 :Lallemand BI社製) 1g、グルコース0.5gを加え、100mlになる様に水に溶解し、pH 5.0に調整し、オートクレーブにより滅菌した培地を20本(2リットル相当:ミオーイ ノシトール200g(1.11mol))作製し、これに、変異菌株(B7-14)をスラントから、そ れぞれ1白金耳加えて、3日間、27℃、ロータリーシェーカーで培養した。

[0087]

培養後、培養液を8000×gで遠心分離し、得られた上清約2リットルを、5規定NaOH溶 液を用いて、pH7.5に調整した。これに攪拌しながら、NaBH4 9.2gを加えて還元反応を 行なった。反応熱で反応液の温度は37℃に上昇した。30分後、不溶物が徐々に現れ、 ここに1.2リットルの水を加えて、発生する不溶物を殆ど溶解した。この溶液をろ過し、 不溶物を取り除いたろ液は、カラムに詰めた強酸性イオン交換樹脂(DuoliteC20、H*タイ プ)500mlに溶解液を1分間に10mlの流速で通過させ、得られた溶出液を、カラムに詰 めた強塩基性イオン交換樹脂(DuoliteAl16、OH-タイプ)900mlに通過させ、さらに、 得られた溶出液を、カラムに詰めた活性炭300m1に通過させた。得られた溶出液を濃縮 し、白色粉末145gを得た。本物質をHPLCにより分析した結果、本物質には、シローイノ シトールが36%、ミオーイノシトール64%が含まれていた。

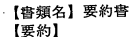
[0088]

得られた白色粉末を、水で470mlになるように懸濁し、70℃に加熱し、ミオーイノ シトールを十分溶解させた。30℃まで攪拌しながら冷却し、白濁した溶液をろ過して、 不溶物を集めた。不溶物は少量の水で洗浄し、乾燥後、44.2gの粉末として得られた。本 物質をHPLCにより分析した結果、本物質には、シローイノシトールが98%、ミオーイノシ トール2%が含まれていた。さらに、得られた粉末に700mlの水を加えて、85℃に加熱 し、全て溶解させ、徐々に攪拌しながら、30℃まで冷却し、ここにエタノールを700ml 加えた。一晩、室温で放置後、得られた結晶をろ過して集め、乾燥後、40.1g (222.8mmo 1) の結晶を得た(収率20%)。結晶をNMRおよびHPLCにより分析した結果、本物質は、99 .9%以上の純度のシローイノシトールであった。

【産業上の利用可能性】

[0089]

本発明は医薬又は医薬原料などとして有用な、シローイノソース及びシローイノシトー ルの工業的製造に関するものであり、産業上に有用である。



【課題】 新規なミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを単離する。ミオーイノシトールを効率よくシローイノソースに変換する能力を有する微生物をスクリーニングする。 酵素又は微生物を用いてシローイノソース及びシローイノシトールを効率よく製造する。

【解決手段】 新規なNAD[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼを微生物より単離精製する。また、NAD[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼの活性を指標にして、該酵素活性の高い微生物をスクリーニングする。NAD[†]非依存型ミオーイノシトールデヒドロゲナーゼ又は該酵素の活性が高い微生物を、ミオーイノシトールに作用させることにより、シローイノソースを製造する。得られたシローイノソースを還元することによりシローイノシトールを製造する。

【選択図】 なし

特願2003-353490

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-353490

受付番号 50301702588

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成15年10月20日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年10月14日

特願2003-353490

出願人履歴情報

識別番号

[000242002]

1. 変更年月日

1990年 8月 6日

[変更理由] 住 所 新規登録

住 所

東京都中央区日本橋本石町4丁目4番20号

氏 名 北興化学工業株式会社